# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- CÓLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



(51) Int. Cl.6:

- (9) BUNDESREPUBLIK
  DEUTSCHLAND
- <sup>®</sup> Offenlegungsschrift
- <sup>®</sup> DE 195 39 493 A 1



DEUTSCHES PATENTAMT

 (2) Aktenzeichen:
 195 39 493.3 ·

 (2) Anmeldetag:
 24. 10. 95

 (3) Offenlegungstag:
 30. 4. 97

C 12 N 15/79

C 12 N 15/85

C 12 N 15/62

C 12 N 15/58

C 12 N 15/20

C 12 N 15/28

C 12 N 15/18

C 12 N 15/27

C 12 N 15/53

C 12 N 5/10

C 07 K 19/00

(1) Anmelder:

Dr. Karl Thomae GmbH, 88400 Biberach, DE

@ Erfinder:

Enenkel, Barbara, Dr., 88447 Warthausen, DE; Gannon, Frank, Prof., 69115 Heidelberg, DE; Bergemann, Klaus, Dr., 88400 Biberach, DE; Noé, Wolfgang, Dr., 88400 Biberach, DE

- (54) Starker homologer Promotor aus Hamster
- Die Erfindung betrifft einen starken homologen Promotor aus Hamster. Insbesondere handelt es sich dabei um den Promotor des Gens, das für das Ubiquitin-S27a-Fusionsprotein kodiert. Der Promotor kann für Verfahren zur Herstellung heterologer Genprodukte in Kulturzellen verwendet werden, Insbesondere in CHO-Zellen.

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft einen starken homologen Promotor aus Hamster, Nukleinsäuren, die Promotor- und/ oder regulatorische Sequenzen des Ubiquitin-S27a-Gens enthalten, sowie Verfahren zur Herstellung heterologer Genprodukte unter Verwendung solcher Nukleinsäuren.

Bei der wirtschaftlich bedeutenden Herstellung von Proteinen durch Expression rekombinanter Gene in eukaryontischen Wirtszellen, beispielsweise CHO-Zellen, werden bisher heterologe Expressionssysteme verwendet, d. h. daß zum Beispiel die Promotor/Enhancer- sowie Terminationselemente viralen Ursprungs sind. Die Verwendung von nichtviralen Promotoren an Stelle von viralen Sequenzen in Expressionssystemen wäre im Hinblick auf die Einstellung der Öffentlichkeit bezüglich Gen- und Biotechnologie von Vorteil und würde außerdem zur Biosicherheit der Vektorsysteme, die für die Expression von Genen in tierischen Zellkulturen verwendet werden, beitragen.

Beim Ubiquitin handelt es sich um ein hoch konserviertes Polypeptid von 76 Aminosäuren, das in allen eukaryontischen Zellen in großer Zahl zu finden ist und durch eine diverse Genfamilie kodiert wird (Reviews: Jentsch et al., 1991; Schlesinger & Bond, 1987). Ubiquitin spielt durch die Modifizierung von Targetproteinen eine bedeutende Rolle in einer Vielzahl von biologischen Prozessen, wie z. B. der ATP-abhängigen Proteindegradation über den Ubiquitin-Proteosomen-Weg (Ciechanover, 1994). Auf Grund ihrer Struktur kann man die Ubiquitingene in zwei Gruppen einteilen. In der ersten Gruppe sind die Polyubiquitingene zusammengefaßt, in denen 228 bp große Ubiquitin-Kodiereinheiten (= 76 Aminosäuren) in Kopf-zu-Schwanzanordnung aneinandergereiht sind (Jentsch et al., 1991; Schlesinger & Bond, 1987). Die Anzahl der Einheiten variiert von Spezies zu Spezies, wobei man in den meisten Organismen zwei Polyubiquitingene unterschiedlicher Länge findet (Fornace et al., 1989; Wiborg et al., 1985). Die Promotorregionen dieser Gene enthalten eine TATA-Box und Promotor/Enhancer-Elemente für einen Hitzeschockinduktor (Schlesinger & Bond, 1987).

Die Ubiquitinfusionsgene werden der zweiten Gruppe zugeordnet. Es handelt sich dabei um Fusionen zwischen einer Ubiquitineinheit und einem ribosomalen Protein (Jentsch et al., 1991; Schlesinger & Bond, 1987). Die beiden bekannten Ubiquitinfusionsgene können auf Grund der Unterschiede in der Länge und Sequenz des ribosomalen Proteins identifiziert werden. In dem einen Fall handelt es sich um ein ribosomales Protein der großen Ribosomenuntereinheit mit einer Länge von 52 Aminosäuren (Baker et al., 1991) und in dem anderen Fall um ein ribosomales Protein der kleinen Ribosomenuntereinheit (in Säugern als Protein S27a bezeichnet) mit einer speziesabhängigen Länge von 76 bis 81 Aminosäuren (Redman & Rechsteiner, 1989). Der Ubiquitinanteil in diesen Fusionsproteinen unterstützt dabei anscheinend die effiziente Integration der ribosomalen Proteine in das Ribosom (Finley et al., 1989).

Die individuellen Ubiquitingene werden in den verschiedensten Geweben eines Organismus und in verschiedenen Entwicklungsstadien in unterschiedlichem Ausmaß exprimiert. So werden die Polyubiquitingene konstitutiv in geringem Level, der lediglich unter Streßeinwirkung stark erhöht wird, exprimiert (Fornace et al., 1989; Schlesinger & Bond, 1987). Die Ubiquitinfusionsgene werden vor allem verstärkt in der exponentiellen Wachstumsphase exprimiert. In terminal differenzierten und wachstumsarretierten Zellen ist die Expression hingegen herunterreguliert (Schlesinger & Bond, 1987; Shimbara et al., 1993; Wong et al., 1993).

Die Aufgabe, deren Lösung der Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist, war die Bereitstellung starker nichtviraler Promotoren für Verfahren zur Herstellung heterologer Genprodukte in Kulturzellen, insbesondere Hamsterzellen.

Überraschend wurde ein Promotor eines Gens aufgefunden, der insbesondere in CHO-Zellen eine dem viralen SV40-Promotor gleichwertige Aktivität hat. Dieses Gen kodiert für das Ubiquitinfusionsprotein Ub/S27a. Der Ub/S27a-Promotor ist Gegenstand der Erfindung, insbesondere der Ub/S27a-Promotor aus Hamster. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Regulatorsequenzen in der 5' untranslatierten Region des Ub/S27a-Gens.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Nukleinsäuremolekül, das Promotorsequenzen und/oder andere regulatorische Sequenzen des Ub/S27a-Gens enthält. Bevorzugt sind dabei die Promotorsequenzen und/oder anderen regulatorischen Sequenzen aus dem Ub/27a-Gen des Hamsters abgeleitet. Insbesondere ist ein Nukleinsäuremolekül Gegenstand der Erfindung, das Promotorsequenzen und/oder andere regulatorische Sequenzen enthält, die in der Sequenz gemäß Abb. 5 enthalten sind.

Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind Nukleinsäuremoleküle, die Sequenzen aus dem Bereich enthalten, der den Positionen —161 bis —45 gemäß Abb. 5 entspricht. Es liegt im Können des Fachmanns, mit den Methoden, die in Beispiel 4 beschrieben werden, Nukleinsäuremoleküle herzustellen, die Teilsequenzen der erfindungsgemäßen Sequenzen enthalten, insbesondere eine Teilsequenz des Bereichs von — 161 bis — 45, die ebenfalls starke Promotoraktivität vermitteln können. Solche Teilsequenzen sind daher ebenfalls Gegenstand der Erfindung

Es liegt auch im Können des Fachmanns, die Promotorsequenz durch Substitution, Insertion, Deletion oder Addition von einer, zwei, drei oder mehr Basen gegenüber der Sequenz gemäß Abb. 5 zu verändern, ohne dadurch die Promotoraktivität, die mit der in Beispiel 4 beschriebenen Methode gemessen werden kann, deutlich zu erniedrigen. Unter einer deutlichen Erniedrigung der Promotoraktivität soll eine Erniedrigung um mehr als 50% des Wertes, der für das 272-bp-Deletionsfragment aus Tabelle 1 im CAT-Assay gemäß Beispiel 4 unter vergleichbaren Bedingungen erhalten wird, verstanden werden. Solche Varianten der Promotorsequenz sind daher ausdrücklich in die Erfindung eingeschlossen.

In den erfindungsgemäßen Nukleinsäuremolekülen sind die Promotor- und/oder regulatorischen Sequenzen vorteilhaft mit einem Gen funktionell verknüpft, so daß dieses Gen unter der Kontrolle dieser Sequenzen exprimiert werden kann. Ein solches Gen kann beispielsweise für Gewebeplasminogenaktivator (EP 0093619), ein second-generation-Plasminogenaktivator, z. B. tnk-t-PA (WO 93/24635), Interferon, z. B. Interferon-a

(EP 0595241), Interferon-β (EP 0041313, EP 0287075), Interferon-γ (EP 0146354) oder Interferon-ω (EP 0170204), Tumornekrosefaktor (EP 0168214), Erythropoietin (WO 86/03520), Granulozyten-Kolonie-stimulierenden Faktor (EP 0220520, EP 0237545) oder Mangan-Superoxiddismutase (EP 0282899) kodieren, die aus dem Stand der Technik bekannt sind. Zweckmäßig kann ein solches Nukleinsäuremolekül ein Expressionsvektor sein (Sambrook et al., 16.3—16.29, 1989). Gegenstand der Erfindung sind besonders auch solche Expressionsvektoren, die nach der Einführung in eine eukaryontische Wirtszelle durch Rekombination in deren Genom integriert werden.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist eine Wirtszelle, in die eines der genannten Nukleinsäuremoleküle eingeführt wurde. Bevorzugt ist in eine solche Wirtszelle ein Expressionsvektor eingeführt, der das
Gen für ein heterologes Genprodukt in Verknüpfung mit dem Promotor des Ub/S27a-Gens und/oder weiteren
regulatorischen Sequenzen enthält. Die erfindungsgemäße Wirtszelle ist bevorzugt eine Säugerzelle. Insbesondere kann die Wirtszelle eine Hamsterzelle, z. B. eine CHO- (CHO = Chinese hamster ovary; Urlaub et Chasin,
1980; vgl. auch Kaufman, 1987 sowie Referenzen darin, sowie Sambrook et al., 16.28—16.29, 1989), BHK- (BHK

Baby hamster kidney) oder Hybridomzelle, besonders bevorzugt eine CHO-Zelle sein.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung eines heterologen Genprodukts in einer eukaryontischen Wirtszelle, vorzugsweise einer Hamsterzelle, besonders bevorzugt einer CHO-Zelle, dadurch gekennzeichnet, daß eines der erwähnten Nukleinsäuremoleküle in die eukaryontische Wirtszelle eingeführt wird, die Wirtszelle kultiviert und das synthetisierte Genprodukt isoliert wird. Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird das heterologe Genprodukt unter der Kontrolle von Promotorsequenzen und/oder regulatorischen Sequenzen des Ub/S27a-Gens, vorzugsweise aus Hamster, exprimiert. Vorteilhaft können für ein solches Verfahren Nukleinsäuremoleküle verwendet werden, die Promotorsequenzen und/oder regulatorische Sequenzen enthalten, die in der Abb. 5 enthalten sind. Besonders bevorzugt ist ein Verfahren, bei dem die Promotorsequenzen in der Sequenz enthalten sind, die den Positionen —161 bis —45 gemäß Abb. 5 entspricht. Auch hier liegt es im Können des Fachmanns, Teilsequenzen mit Promotoraktivität oder gleichwertige Varianten der offenbarten Sequenzen herzustellen.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist ein starker homologer Promotor des Hamsters. Ein 25 solcher Promotor, der für die Herstellung heterologer Genprodukte in Hamsterzellen, insbesondere CHO-Zellen sehr vorteilhaft ist, wird hiermit erstmalig bereitgestellt. Insbesondere betrifft die Erfindung einen starken homologen Promotor des Hamsters, der in CHO-Zellen im CAT-Assay gemäß Beispiel 4 eine größere Aktivität aufweist als der Thymidinkinasepromotor aus Herpes simplex. Vorteilhaft weist ein solcher Promotor eine Transkriptionsaktivität auf, die mindestens in der gleichen Größenordnung liegt wie die jenige des SV40-Promotors. In der gleichen Größenordnung soll hier bedeuten, daß der erfindungsgemäße Promotor mindestens 50%, besser mindestens 80%, noch mehr bevorzugt mindestens 90% der Aktivität des SV40-Promotors im CAT-Assay gemäß Beispiel 4 hat. Bevorzugt ist ein solcher Promotor dadurch gekennzeichnet, daß er mindestens eines der Merkmale: GC-reicher Sequenzbereich, Sp1-Bindungsstelle, Polypyrimidinelement, Abwesenheit einer TA-TA-Box aufweist. Besonders bevorzugt ist ein solcher Promotor, der eine Sp1-Bindungsstelle bei Abwesenheit 35 einer TATA-Box aufweist. Ferner ist ein solcher Promotor bevorzugt, der konstitutiv aktiviert ist und insbesondere unter serumhaltigen, serumarmen und serumfreien Zellkulturbedingungen gleichermaßen aktiv ist. In einer anderen Ausführungsform handelt es sich um einen induzierbaren Promotor, insbesondere um einen Promotor, der durch Serumentzug aktiviert wird. Eine besonders vorteilhafte Ausführungsform ist ein Promotor mit einer Sequenz, die in Abb. 5 enthalten ist. Besonders bevorzugt ist dabei eine Sequenz, die in der Sequenz enthalten ist, 40 die den Positionen - 161 bis - 45 gemäß Abb. 5 entspricht.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Expression eines heterologen Genprodukts in Hamsterzellen, vorzugsweise CHO-Zellen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß das Genprodukt unter der Kontrolle eines starken homologen Promotors des Hamsters exprimiert wird. In bevorzugten Ausführungsformen ist ein solcher Promotor durch Merkmale gekennzeichnet, wie sie im vorigen Absatz beschrieben

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung eines Promotors, wie er vorstehend beschrieben wurde, zur Herstellung eines heterologen Genprodukts in Hamsterzellen, vorzugsweise CHO-Zellen.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist ein Ub/S27a-Gen aus Hamster. Vorzugsweise hat ein solches Gen eine Sequenz gemäß Abb. 1 oder eine Sequenz, die unter stringenten Bedingungen mit einem Nukleinsäuremolekül mit der Sequenz gemäß Abb. 1 hybridisiert. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält ein solches Gen Promotor- und/oder regulatorische Sequenzen, wie sie in der Sequenz gemäß Abb. 5 enthalten sind.

Die beschriebenen Promotorsequenzen können in einer Expressionskassette in funktionellen Zusammenhang mit weiteren regulatorischen Sequenzen gebracht werden. Beispielsweise können sie mit Enhancer-Sequenzen funktionell verknüpft und so die Transkriptionsaktivität gesteigert werden. Dabei kann es sich um einen oder mehrere Enhancer und/oder mehrere Kopien einer Enhancer-Sequenz handeln. Beispielsweise kann dabei ein CMV- oder ein SV40-Enhancer verwendet werden. Der humane CMV-Enhancer gehört dabei zu den stärksten bisher identifizierten Enhancern. Ein Beispiel für einen induzierbaren Enhancer ist der Metallothionein-Enhancer, der durch Glukokortikoide oder Schwermetalle stimuliert werden kann. Eine weitere mögliche Modifikation wäre z. B. die Einführung multipler Sp1-Bindungsstellen. Die Promotorsequenzen können ferner mit regulatorischen Sequenzen kombiniert werden, die eine Steuerung/Regulierung der Transkriptionsaktivität gestatten. So kann der Promotor reprimierbar/induzierbar gemacht werden. Dies kann beispielsweise durch die Verknüpfung mit Sequenzen geschehen, die Bindungsstellen für positiv oder negativ regulierende Transkriptionsfaktoren darstellen. Der oben genannte Transkriptionsfaktor SP-1 beispielsweise hat einen positiven Einfluß auf die Transkriptionsaktivität. Ein weiteres Beispiel ist die Bindungsstelle für das Aktivatorprotein AP-1, das sowohl in positiver als auch in negativer Weise auf die Transkription einwirken kann. Die Aktivität des AP-1 kann durch

verschiedenste Faktoren, wie z. B. Wachstumsfaktoren, Zytokine und Serum, gesteuert werden (Faisst et Meyer, 1992, und Referenzen darin). Die Transkriptionseffizienz kann auch dadurch gesteigert werden, daß die Promotorsequenz durch Mutation (Substitution, Insertion, Deletion) von einer, zwei, drei oder mehr Basen verändert wird und dann im CAT-Test gemäß Beispiel 4 gemessen wird, ob sich dadurch die Promotoraktivität erhöht. Durch die in diesem Absatz beschriebenen Maßnahmen kann eine optimierte Expressionskassette erhalten werden, die von hohem Nutzen für die Expression heterologer Genprodukte, insbesondere in CHO-Zellen, ist. Eine durch eine oder mehrere solcher Maßnahmen erhaltene Expressionskassette ist daher ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

In DNasel-Footprint- und Mutationsanalysen kann untersucht werden, welche Faktoren die Expression beeinflussen und ob die Promotoraktivität durch die Deletierung von möglicherweise vorhandenen negativen Kontrollelementen und durch die Einführung von weiteren positiven Kontrollelementen noch gesteigert werden kann. Untersuchungen anderer Arbeitsgruppen haben außerdem gezeigt, daß die Expression des Ub/S77a-Gens. ganz offensichtlich durch verschiedene Faktoren reguliert werden kann. So zeigte die Gruppe um Shimbara, daß bei einer terminalen in vifro Differenzierung von humanen Leukämie-Zellinien (HL-60, K562, U937, THO1) durch Zugabe von verschiedenen Substanzen wie TPA (12-O-Tetra-decanolyhorphol-13-acetat), DMSO, Retinsäure und 1,25-Dihydroxyvitamin D3 in das Kulturmedium die Expression des Ub/S27a-Gens herunterreguliert wird (Shimbara et al., 1993). Und die Gruppe um Wong stellte eine Überexpression des Ub/S27a-Gens in Carcinomazellen des Enddarms fest (Wong et al., 1993). Die Genexpression korrelierte dabei mit den klinischen Tumorstadien mit einer höheren Expression in weiter fortgeschrittenem Krebs.

Die Ausführung der Erfindung ist dem Fachmann in Kenntnis des Offenbarungsgehaltes dieser Anmeldung mit an sich bekannten Methoden sowie gemäß der Beispiele möglich.

Das komplette Ub/S27a-Gen, die 5'-untranslatierte Region des Ub/S27a-Gens bzw. ausgewählte Fragmente davon können in Kenntnis der Sequenzen gemäß Abb. 1,2 und 5 mit verschiedenen Standardmethoden erhalten werden. Aus der Sequenz gemäß Abb. 5 kann beispielsweise ein geeigneter Abschnitt ausgewählt und eine Oligonukleotid-Sonde chemisch synthetisiert werden, die die Sequenz dieses Abschnitts hat (Sambrook et al., 11.3-11.44, 1989). Mit einer solchen Sonde kann durch Hybridisierung aus einer genomischen Bibliothek (Sambrook et al., 9.4-9.62, 11.45-11.61, 1989) des Hamsters das Ub/S27a-Gen bzw. dessen 5'-untranslatierte Region kloniert werden. Die 5'-untranslatierte Region bzw. spezielle Fragmente davon können auch leicht durch PCR-Amplifikation mit entsprechenden Primern aus einer genomischen Bibliothek erhalten werden (Sambrook et al., 14.5-14.35, 1989). Diese Methode eignet sich besonders zur Herstellung ausgewählter Fragmente der Promotorregion, etwa des Bereichs von - 161 bis - 45 oder eines Abschnitts dieses Bereiches. Fragmente der 5'-untranslatierten Region wie etwa die in Tabelle 1 aufgeführten können auch durch limitierten Exonuklease III-Verdau aus größeren DNA-Fragmenten erhalten werden (Sambrook et al., 15.14-15.19; 5.84-5.85, 1989). Solche DNA-Moleküle können auch chemisch synthetisiert oder aus chemisch synthetisierten Fragmenten durch Ligation erzeugt werden. Das Ub/S27a-Gen einer anderen Species, vorzugsweise Säugerspecies, bzw. dessen 5'-untranslatierte Region kann durch Kreuzhybridisierung mit Sonden aus dem 5'-untranslatierten Bereich des Hamster-Ub/S27a-Gens oder etwa Sonden aus dem S27a-Anteil des Hamster-Ub/S27a-Gens isoliert werden.

Es steht im Stand der Technik eine Anzahl von Expressionsvektoren zur Verfügung, die im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung verwendet werden können. Die erfindungsgemäßen Promotor- und/oder regulatorischen Sequenzen können an Stelle der in diesen Vektoren vorhandenen Promotorelemente integriert werden und so die Expression des jeweiligen Gens steuern, das mit diesem Vektor exprimiert werden soll. Kommerziell erhältliche Vektoren, die sich zur Integration des erfindungsgemäßen Promotors gut eignen, sind beispielsweise der pCAT-Basic Vector (Promega; kompilierte Sequenz zugänglich über EMBL Accession No. X65322) oder der pCAT-Enhancer Vector, der zusätzlich noch einen SV40-Enhancer enthält (Promega; kompilierte Sequenz zugänglich über EMBL Accession No. X653 19). Ein Beispiel für einen promotorlosen Vektor ist das Plasmid pBL-CAT6 (Boshart et al., 1992; siehe auch Luckow et Schütz, 1987). Die erfindungsgemäßen Promotorsequenzen können in die HindIII-, SphI-, PstI-, SalI-, XbaI-, BamHI-, BglII- oder XhoI-Restriktionsschnittstellen dieses Vektors ligiert werden und so mit dem in diesem Vektor enthaltenen Chloramphenicol-Transferase (CAT)-Gen funktionell verknüpft werden. Anstelle des CAT-Gens kann auch ein anderes Gen, etwa für Gewebsplasminogenaktivator, in diesen Vektor integriert werden. Das CAT-Gen kann z. B. durch einen Doppelverdau mit den Restriktionsenzymen Xhol und ClaI aus dem Vektor pBL-CAT6 entfernt werden. Die dabei deletierte SV40 3' untranslatierte Region, die die Intronsequenz und das Polyadenylierungssignal enthält, kann ggf (d. h. sofern deren Funktion nicht durch die geneigenen 3'-Sequenzen übernommen wird) nachfolgend wieder eingebaut werden, indem man z. B. diese SV40-Region mittels PCR amplifiziert und dabei gleich mit geeigneten Restriktionsschnittstellen an beiden Enden versieht, damit nachfolgende Umklonierungen, z. B. bei Einführung eines anderen gewünschten Genes, erleichtert werden. Eine andere Strategie der Auswechslung des CAT-Genes gegen ein anderes Gen ist, daß man zunächst mittels PCR und geeigneter mutagener Oligonukleotide eine singuläre Restriktionsschnittstelle am 5'-Ende der SV40-Region in den Vektor pBL-CAT6 einführt, die es nachfolgend ermöglicht, gezielt das CAT-Gen zu entfernen. Eine weitere Möglichkeit besteht in der Verwendung des Vektors pLUC, der im Prinzip wie pBL-CAT6 aufgebaut ist, aber anstelle des CAT-Gens ein Luciferase-Reportergen enthält. Dieses läßt sich leicht durch einen Xhol/EcoNI-Doppelverdau entfernen, wobei die SV40-Sequenz im Vektor verbleibt.

Zur Erzeugung stabiler Zellinien mit hoher Expression des heterologen Gens wählt man vorteilhaft einen Vektor, der die Selektion von Transformanden gestattet, die den Vektor in ihr Chromosom integriert und das integrierte heterologe Gen amplifiziert haben. Vektoren für solche Selektions-/Amplifikationsverfahren wie das DHFR/Methotrexat-Verfahren in DHFR-defizienten Zellinien (z. B. CHO-DUKX) sind ebenfalls Stand der Technik (Sambrook et al., 16.9 – 16.15; 16.28 – 16.29, 1989).

Verfahren zur Einbringung der erhaltenen Vektoren in Wirtszellen ebenso wie die Selektion und Kultur der Transformanden kann der Fachmann Standardwerken entnehmen (z. B. Sambrooketal, 16.3-16.81, 1989).

Abgesehen von der Optimierung des Promotors bietet sich noch ein ganz anderer Ansatzpunkt zur Verbesserung der Produktausbeute, und zwar über einen Gendosisessekt. Mit steigender Kopienzahl der ins Genom integrierten Vektorkonstrukte sollte auch die Menge an produzierten Transkripten zunehmen. Eine spontane Amplifikation der eingeführten Konstrukte, die in einer stabilen Integration einer Vielzahl von Kopien resultiert, kann durch die Verwendung einer Sequenz mit amplifikationsfördernden Eigenschaften, sogenannten "amplification promoting sequences", erzielt werden. Eine solche Sequenz, die einen sehr hohen AT-Gehalt besitzt, war z. B. aus der nicht-transkribierten Intergenregion der ribosomalen Mausgene isoliert worden (Wegner et al., 1989) und wurde bereits erfolgreich zur stabilen und effizienten Inhibierung der HIV-1 Replikation durch antisense RNA eingesetzt (Meyer et al., 1993). Ein 49 bp großer Sequenzbereich der Ub/S27a 5' untranslatierten Region (Position - 1477 bis - 1429; Abb. 4) mit einem hohen AT-Gehalt von 88% weist große Homologie zu den oben beschriebenen amplifikationsfördernden Sequenzen der Maus auf. Daß dieser CHO-Sequenzbereich ebenfalls solche Eigenschaften besitzt, kann durch den Einsatz von Ub/S27a-Promotorkonstrukten, denen diese CHO-Sequenz vorgeschaltet ist, überprüft werden.

#### Beschreibung der Abbildungen

#### Abb. 1: Vergleich der DNA-Sequenz des kompletten Ubiquitin/S27a cDNA-Klons aus CHO-Zellen mit der humanen cDNA-Sequenz

Vergleich der CHO Ub/S27a cDNA-Sequenz mit der humanen cDNA-Sequenz (Adams et al., 1992). Identitäten innerhalb der Sequenz sind durch "" hervorgehoben. Der Ubiquitinanteil ist durch Doppellinien über der Sequenz gekennzeichnet. Die Positionen der drei Introns sind durch Dreiecke markiert.

#### Poly A Signal Startkodon Stoppkodon

#### Abb. 2: Aminosāuresequenz des Ubiquitinfusionsproteins Ub/S27a

Vergleich der aus der CHO cDNA -Sequenz abgeleiteten Ub/S27a-Aminosäuresequenz mit der humanen Aminosāuresequenz (Adams et al., 1992). Identitāten innerhalb der Sequenzen sind durch "e" gekennzeichnet. Die Ubiquitineinheit von 76 Aminosäuren ist durch Doppellinien über der Sequenz hervorgehoben.

#### Abb. 3: Analyse der Ub/S27a-Transkriptlevel in CHO-Zellen

Die denaturierte zytoplasmatische Gesamt-RNA (10 µg) von serumkultivierten und serumfrei kultivierten CHO-Zellen wurde in einem Formaldehyd-haltigen Agarosegel elektrophoretisch aufgetrennt und auf eine Nylonmembran transferiert. Als Hybridisierungsprobe wurde die <sup>32</sup>P-markierte Ub/S27a-cDNA (508 bp) aus 40 CHO eingesetzt. Die Expositionszeit des Röntgenfilms betrug 3 Stunden.

- serumkultivierte CHO-Zellen 1 + 3
- 2 + 4serumfrei kultivierte CHO-Zellen
- serumkultivierte CHO-Zellen wurden für 24 Stunden in serumfreiem Medium kultiviert
- 6 serumfrei kultivierte CHO-Zellen wurden für 24 Stunden in serumhaltigem Medium kultiviert

#### Abb. 4: Strategie zur Sequenzierung der Ub/S27a 5' untranslatierten Region

Die 2.5 kb große 5' untranslatierte Region des Ub/S27a-Gens ist schematisch dargestellt. Es wurden sowohl 50 subklonierte Restriktionsfragmente als auch durch Exonuklease III-Verdau erzeugte Deletionsklone sequenziert, wobei Ausmaß und Richtung der Sequenzierungen durch Pfeile angezeigt sind.

5

55

15

20

25

30

35

45

60

65

#### Abb. 5: Genomische DNA-Sequenz der Ub/S27a 5' untranslatierten Region

#### Zeichenerklärung:

		Restriktionsschnittstellen
	->	5' Ende der Promotordeletionsklone
10	*	3' Ende der Promotordeletionsklone
	^^^^	Homologie zu amplifikationsfördernden Sequenzen
	****	polypyrimidinreicher Sequenzbereich
15	•••	Startkodon
	+1, +13	durch S1 Nukleasekartierung bestimmte Transkriptionsstartstellen
	+85	über Primer-Extension erhaltenes 5' Ende
20	>>>>>	Sp1-Bindungsstelle

Die Nukleotide sind in Relation zur Transkriptionsstartstelle, die mit +1 bezeichnet ist, numeriert. Die Restriktionsschnittstellen für SacII und EagI, die für GC-reiche Sequenzbereiche spezifisch sind, sowie die zu Subklonierungszwecken herangezogenen Restriktionsschnittstellen für EcoRI, HincII und HindIII sind in der Sequenz durch Unterstreichung hervorgehoben. Zur Kennzeichnung der Intronsequenz wurden Kleinbuchstaben verwendet. Die Aminosäuresequenz ist unter der DNA-Sequenz wiedergegeben.

#### Abb. 6: Bestimmung des Transkriptionsstartpunktes durch Primer-Extension

Die Primer-Extensionsanalyse wurde mit 5 µg zytoplasmatischer Gesamt-RNA von serumkultivierten CHO-Zellen durchgeführt (Bahn 1). Als Kontrolle wurde 5 µg Hefe tRNA verwendet (Bahn 2). Der eingesetzte <sup>32</sup>P-endmarkierte Primer hybridisierte mit dem S27a-Anteil der Ub/S27a mRNA (Nukleotide +256 bis +276 in der cDNA-Sequenz). Die Extensionsprodukte wurden in einem 6%igen denaturierenden Polyacrylamidgel aufgetrennt. Als Größenmarker wurde eine Sequenzierungsreaktion benutzt. Die Länge des Extensionsproduktes, dessen Position durch einen Pfeil gekennzeichnet ist, betrug 304 Nukleotide.

#### Abb. 7: Ermittlung des Transkriptionsstartpunktes durch S1 Nuklease-Kartierung

Eine der Gegenstrangsequenz entsprechende <sup>32</sup>P-endmarkierte Einzelstrangprobe, die den gesamten Bereich der 5' untranslatierten Region (-2289 bis +176) umfaßte, wurde mit 5 µg Gesamt-RNA (Bahn 2) bzw. zytoplasmatischer Gesamt-RNA (Bahn 3) aus serumkultivierten CHO-Zellen hybridisiert. Als Kontrolle wurde 5 µg Hefe tRNA eingesetzt (Bahn 1). Die vor dem S1 Nuklease-Abbau geschützten Fragmente wurden in einem 8%igen denaturierenden Polyacrylamidgel aufgetrennt. Als Größenmarker diente eine Sequenzierungsreaktion, in der der zur eingesetzten Hybridisierungsprobe komplementäre DNA-Strang sequenziert wurde. Der zur Sequenzierung benutzte Primer hybridisierte dabei mit der Nukleotidsequenz von +157 bis +176. Die Positionen der abbaugeschützten DNA-Fragmente sind in der hervorgehobenen Sequenz durch Pfeile markiert. Dem distalen Transkriptionsstartpunkt wurde die Nukleotidposition +1 zugeordnet.

#### Abb. 8: Funktionelle Analyse der Ub/S27a-Promotoraktivität

Vektorkonstrukte, in denen serielle Deletionen der 5' flankierenden Region des Ub/S27a-Gens in beiden Orientierungen mit dem CAT-Reportergen fusioniert worden waren, wurden zur transienten Transfektion von serumkultivierten CHO-Zellen eingesetzt. Als Kontrolle wurden Plasmide eingesetzt, in denen das CAT-Reportergen unter der Kontrolle eines viralen Promotors stand. Insgesamt wurden vier voneinander unabhängige Transfektionsexperimente durchgeführt.

Die relative CAT-Aktivität der verschiedenen Vektorkonstrukte ist als Prozent der CAT-Aktivität in pCMVtkCAT transfizierten CHO-Zellen, die als 100% angenommen wurde, angegeben und repräsentiert den Mittelwert (Standardabweichung in allen Fällen ≤ 5%) aus den vier Transfektionsexperimenten. Sämtliche CAT-Aktivitäten wurden bezüglich eingesetzter Proteinmenge sowie Transfektionseffizienz, die durch Messung der β-Galactosidase-Aktivität des co-transfizierten Kontrollplasmides pCMVtklacZ bestimmt wurde, korrigiert.

65

50

Kontrollplasmide: ohne Promotor oder virale Promotoren (tk, SV40)	
Ub/S27a 5' untranslatierte Region: 5'-3' Orientierung in pBL-CAT6	5
Ub/S27a 5' untranslatierte Region: 3'-5' Orientierung in pBL-CAT6	
·	10

#### Beispiele

#### Plasmide

Für die Durchführung sämtlicher Genmanipulationen wurde der Vektor pBluescript SK. — verwendet (Stratagene Cloning Systems). Zur Expressionsanalyse wurden eukaryontische Expressionsvektoren eingesetzt, die das als Reportergen dienende bakterielle Chloramphenicol-Acetyltransferase (CAT)-Gen enthielten. Das CAT-Gen ist dabei mit verschiedenen viralen Promotoren fusioniert. In pBL-CAT5 ist es der Thymidinkinasepromotor (tk) des Herpes simplex Virus (Boshart et al., 1992; kompilierte Sequenz zugänglich über Gen-Bank Accession No. M80483), in pCMVtkCAT der tk-Promotor in Kombination mit einem Enhancer des humanen Cytomegalievirus (CMV) (Christoph Winkler, Würzburg) und in pKSSV2CAT der SV40-Promotor (Tsonis et al., 1988). pBL-CAT6 diente als Negativkontrolle und enthält ein promotorloses CAT-Gen (Boshart et al., 1992; kompilierte Sequenz zugänglich über GenBank Accession No. M80484). Im Vektor pCMVtklacZ steht die Expression des bakteriellen β-Galactosidase-Gens unter der Kontrolle der CMV-Enhancer/tk-Promotorkombination (Christoph Winkler, Würzburg).

#### Zellkultur

CHO-DUKX Zellen (Urlaub und Chasin, 1980) wurden in Dulbecco's Modified Eagle's Medium/ Ham's F12
Medium (1:1), supplementiert mit 5% fötalem Kälberserum, in Roux-Flaschen in einem CO<sub>2</sub> begasbaren
Brutschrank bei 90% Luftfeuchtigkeit, 37°C und 5% CO<sub>2</sub> kultiviert. Für die serumfreie Kultivierung wurden
CHO-DUKX Zellen verwendet, die langsam an ein Wachstum in Medium ohne Serum adaptiert worden waren
und nun permanent in serumfreiem Medium kultiviert werden. Diese Zellen wurden als Suspensionskulturen in
Spinnerflaschen in Iscove's Modified Dulbecco's Medium/Ham's F12 Medium (1:1) kultiviert, das mit niedermolekularem Pepton (Aldag, Hamburg), Insulin und Transferrin (Canada Packars) supplementiert wurde.

#### Beispiel 1: Differentielle Hybridisierung rekombinanter CHO cDNA Genbanken

Unter Verwendung von polyadenylierter niRNA aus CHO-Zellen, die entweder in Serum oder ohne Serum kultiviert worden waren, wurden zunächst zwei cDNA Genbanken in  $\lambda$ ZAPH, bestehend aus  $4.2\times106$  bzw. 29  $\times10^5$  rekombinanten Phagenklonen, hergestellt.

Die zytoplasmatische RNA wurde von NP40-lysierten Zellen präpariert und durch Phenol/Chloroform-Extraktionen gereinigt (Nicolaides und Stoeckert, 1990). Polyadenylierte mRNA von CHO-Zellen, die mit oder ohne Serum kultiviert worden waren, wurde durch Affinitätschromatographie an einer Oligo(dT)-Cellulosesäule gewonnen (Sambrook et al., 1989). Zur Herstellung der cDNA wurde das cDNA Synthesekit von Pharmacia LKB verwendet, wobei zur Erststrangsynthese ein Oligo (dT)-Primer eingesetzt wurde. Die cDNA wurde in den EcoRI-verdauten Vektor λZAPII kloniert (Strategene Cloning Systems). Filterduplikate der nicht-amplifizierten CHO cDNA Genbank aus serumfrei kultivierten CHO-Zellen wurden durch differentielle Hybridisierung gescreent. Als Probe wurde Gesamt-cDNA von serumkultivierten und serumfrei kultivierten CHO-Zellen eingesetzt, die durch "random priming" (Prime a Gene labelling Kit; Promega Cooperation) mit (α-32P) dCTP (6000 Ci/mmol; Amersham International plc) markiert worden war. Die Hybridisierung wurde wie in der Northern Blot Analyse (s. u., Beispiel 2) beschrieben durchgeführt. Phagenplaques, die mit beiden cDNA-Proben eine starke Hybridisierung zeigten, wurden isoliert und nochmals einer differentiellen Hybridisierung unterzogen. Aus den rekombinanten λZAPII Phagen wurden Phagemide durch in vivo Exzision unter Einsatz des Helferphagens R408 gewonnen (λZAPII zlening kit-Protokoll; Stratzgene Cloning Systems).

Ungefähr 6000 Phagenklone wurden so gescreent. Insgesamt wurden 12 rekombinante Phagenklone isoliert, die eine besonders starke Hybridisierung mit beiden Gesamt-cDNA-Proben zeigten.

DNA-Sequenzen wurden nach der Didesoxymethode unter Verwendung des T7 Sequenzierungskits von Pharmacia LKB ermittelt. Als Primer wurden sowohl T3 und T7 Promotorprimer als auch genspezifische Primer eingesetzt. In allen Fällen wurden die DNA-Proben mit [α-35S] dATP bzw. [α-35S] dCTP (10 μCi; Amersham International plc) markiert. Die Reaktionsprodukte wurden in einem 6%igen Polyacrylamid-Sequenzierungsgel elektrophoretisch aufgetrennt. Zur Sequenzanalyse wurden die Datenbanken von GenBank und EMBL herangezogen.

Einer der isolierten cDNA-Klone kodierte für ein Fusionsprotein, Ub/S27a, bestehend aus einer Ubiquitin-Monomereinheit und einem ribosomalen Protein der kleinen Untereinheit, S27a (Abb. 1). Die größte Homologie besteht mit der humanen Ub/S27a-Sequenz (Adams et al., 1992) mit 92.2% Homologie auf cDNA-Ebene und 100% Homologie auf Aminosäure-Ebene. Die isolierte CHO Ub/S27a cDNA ist 508 bp groß und umfaßt die gesamte Kodierregion sowie ein Polyadenylierungssignal im 3' untranslatierten Bereich und zwei einander

#### 195 39 493 A1 DE

überlappende Translationsinitiationselemente in der 5' untranslatierten Region (Abb. 1). Anhand der cDNA-Sequenz wird auch ersichtlich, daß es sich um ein echtes Fusionsgen handelt, d. h. beide Proteinanteile werden von einem einzigen Gen kodiert. Die Proteinsequenz des resultierenden Fusionsproteins ist hoch konserviert, wobei die ersten 76 Aminosäuren des 156 Aminosäure großen Proteins den Ubiquitinanteil umfassen (Abb. 2).

## Beispiel 2: Analyse der Ub/S27a-Genexpression

Das Ausmaß der Ub/S27a-Genexpression wurde in Northern Blot Experimenten, in denen zytoplasmatische Gesamt-RNA von serumkultivierten und serumfrei kultivierten CHO-Zellen verwendet wurde, untersucht.

Die zytoplasmatische RNA wurde von NP40-lysierten Zellen präpariert und durch Phenol/Chloroform-Extraktionen gereinigt (Nicolaides und Stoeckert, 1990). Gesamt-RNA (10 µg) wurde elektrophoretisch in einem Formaldehyd-Agarosegel aufgetrennt, auf eine Nylonmembran (Hybond N, Amersham International plc) transferiert (Sambrook et al., 1989) und durch eine 5minütige UV-Bestrahlung (254 nm) kovalent mit der Nylonmembran vernetzt. Die RNA-Filter wurden über Nacht bei 65°C in einer Lösung bestehend aus 4× SSC, 10× Denhardt, 0.1% SDS und 1 × 106 cpm/ml <sup>32</sup>P-markierter cDNA-Probe hybridisiert. Die cDNA-Fragmente wurden unter Verwendung von "random primer" markiert (Prime a Gene labeling kit; Promega Corporation), wanden unter verwendung von random primer markiert (Frime a Gene labeling kit; Fromega Corporation), wobei die spezifische Aktivität der DNA-Proben 4–8 x 108 cpm/µg DNA betrug. Nach der Hybridisierung wurden die Filter zweimal in 0.2 × SSC/0.1% SDS bei 65°C für 20 Minuten gewaschen. Auf die in Haushaltsfolie eingewickelten Filter wurde ein Röntgenfilm (Curix; Agfa-Gevaert N.V.) gelegt und die Autoradiographie für

Sowohl in den unter Standardbedingungen mit Serum kultivierten CHO-Zellen als auch in den an das 3 Stunden bei -70°C durchgeführt. Wachstum in serumfreiem Medium adaptierten CHO-Zellen ließen sich Ub/S27a-Transkripte mit einer Länge von ungefähr 600 Nukleotiden in großer Zahl und gleichen Mengen nachweisen (Abb. 3). Bei den beiden von ungerant ood vungeouden in grober Zant und greichen Wiengen nachweisen (Andrew Sch Beiter) zusätzlichen Transkripten von ungefähr 1500 und 2800 Nukleotiden handelt es sich um Polyubiquitintranskripte, in denen mehrere Ubiquitin-Monomereinheiten miteinander fusioniert sind. Die Polyubiquitintranskripte, die unter diesen Kulturbedingungen zu einem erheblich geringeren Level exprimiert werden, hybridisieren mit dem Ubiquitinanteil der in den Northern Blot Analysen als Probe eingesetzten Ub/S27a cDNA. Der Ub/S27a Transkriptlevel blieb unverändert hoch, wenn die permanent in serumfreiem Medium wachsenden CHO-Zellen für 24 h in serumhaltigem Medium kultiviert wurden (Abb. 3). Ein anderes Bild bot sich, wenn die unter rur 24 n in serumnaugem medium kuntviert winden (ADD. 3). Ein anderes Bild Bot. sich, weim die ditter Standardbedingungen serumkultivierten CHO-Zellen für 24 h in serumfreies Medium überführt wurden. Die Zahl der Ub/S27a-Transkripte nahm erheblich ab (Abb. 3). Dieses ist darauf zurückzuführen, daß sich der überwiegende Teil der CHO-Zellen während dieser 24stündigen Kultivierungsphase in serumfreiem Medium nicht mehr teilten und zudem eine Reduktion im Zellvolumen aufwiesen. In Zellen, die ein solches Stadium erreicht haben, findet, wenn überhaupt, nur noch eine geringe Transkription statt.

# Beispiel 3: Isolierung und Analyse der Ub/S27a-Promotorregion

Zur Isolierung der Promotorregion des Ub/S27a-Gens wurde zunächst eine genomische CHO-Genbank mit über eine Million rekombinanter Phagenklone hergestellt, wobei genomische DNA von serumkultivierten

Die genomische DNA wurde von NP40-lysierten Zellen nach einem Protokoll von Nicolaides und Stoeckert CHO-Zellen verwendet wurde. gewonnen (Nicolaides & Stoeckert, 1990). Im Gegensatz zu der beschriebenen Ausalzungsmethode wurde die DNA jedoch nach dem Proteinase K1 Verdau dreimal mit Phenol/ Chloroform extrahiert.

Die DNA-Enden von partiell mit Sau3AI verdauter genomischer DNA mit einer durchschnittlichen Fragmentgröße von 20 kb wurden halbseitig unter Verwendung von dGTP und dATP aufgefüllt und mit Xhol-verdautem Vektor AGEM-12 (halbseitig mit dTTP und dCTP aufgefüllte DNA-Enden; Promega Corporation) ligiert. Zur Verpackung wurden kommerziell erhältliche Extrakte eingesetzt (Gigapack II Plus packaging

Diese genomische Genbank wurde lediglich mit dem S27a-Anteil der Ub/S27a-cDNA hybridisiert, um eine extracts; Stratagene Cloning Systems). Kreuzhybridisierung mit den Polyubiquitingenen zu vermeiden. Einer der isolierten Genomklone mit einer Gesamtlänge von 14 kb enthielt unter anderem die komplette Kodierregion und 2.5 kb der 5' untranslatierten Region. Die Kodierregion wird durch drei Introns mit korrekten Konsensussequenzen an den Exon/Intron- und Intron/Exon-Übergängen unterbrochen (Breathnach & Chambon, 1981), wobei zwei dieser Introns im Ubiquitinanteil und das dritte Intron im S27a-Anteil lokalisiert sind (Abb. 1).

Beide DNA-Stränge der 5' untranslatierten Region wurden komplett sequenziert (Methode s. Beispiel 1). Das geschah durch Sequenzierung von subklonierten Restriktionsfragmenten sowie durch Sequenzierung von überlappenden Deletionsklonen, die durch Exonuklease III Verdau erzeugt worden waren (Abb. 4). Die potentielle Promotorregion enthält keine TATA-Box, dafür aber einen CpG-reichen Sequenzbereich (67% GC von -144 bis +129), in dem auch die singuläre Bindungsstelle für den Transkriptionsfaktor Sp1 (Dynan & Tjian, 1983) und je eine Restriktionsschnittstelle für EagI und SacII, die für solche GC-reiche Regionen spezifisch sind, liegen,

Zur Lokalisierung des Transkriptionsstartpunktes wurden sowohl Primer-Extension als auch S1 Nukleasesowie polypyrimidinreiche Sequenzbereiche (Abb. 5). Kartierung an Gesamt-PNA von serumkultivierten CHO-Zellen vorgenommen. Um eine Extension von Polyubiquitin-Transkripten zu vermeiden, wurde für die Primer-Extension ein Primer verwendet, der mit dem S27a-Anteil der Ub/S27a mRNA hybridisierte (komplementär zu den Nukleotiden +256-276 bp in der cDNA-Se-

Ein Oligonukleotid der Sequenz 5'-GTGGTGTAGGACTTCTTCTC-3', komplementär zu den Nukleotiden +256 bis +276 in der Ub/S27a cDNA-Sequenz, wurde mit 5 µg zytoplasmatischer Gesamt-RNA aus serumkulquenz).

#### 195 39 493 DE

Die zur S1 Nuklease-Kartierung eingesetzte Einzelstrangprobe, die den Bereich von -2289 bis +176 der tivierten CHO-Zellen hybridisiert und verlängert (Ausubel et al., 1987). genomischen Ub/S27a-Sequenz umfaßte, wurde über PCR wie folgt gewonnen. Die 5' untranslatierte Region der Ub/S27a-Genomsequenz (-2289 bis +240) wurde in 5'-3' Orientierung in den Vektor pBluescript SK -(Stratagene Cloning Systems) kloniert. Dieses Hybridplasmid wurde in der PCR als Matrize eingesetzt. Zur Amplifizierung wurden ein biotinylierter T3-Promotorprimer und ein mit [y-32P] ATP-markierter Ub/S27a-spezifischer Primer (5'-CTCGAGCGTGATCGTTTTCC-3', komplementär zu den Nukleotiden + 157 bis + 176 der Ub/S27a-Genomsequenz) verwendet. Die Gewinnung des zur RNA-Sequenz komplementären Einzelstranges erfolgte durch alkalische Denaturierung des an magnetische Streptavidinbeads gebundenen PCR-Produktes (Dynabeads M-280 Streptavidin Protokoll; Dynal A.S., Norway). 2 × 10<sup>5</sup> cpm der Einzelstrangprobe wurden mit 10 (Dynaneaus 191-200 Sureptavium Frotokom, Dynan A.S., Norway), 2 × 10 cpin der einzeistrangprone wurden mit 5 µg Gesamt-PNA aus serumkultivierten CHO-Zellen über Nacht bei 55° C hybridisiert und die Hybridisierungsprodukte wurden nachfolgend mit S1 Nuklease behandelt (Ausubel et al., 1987).

Das über Primer-Extension erhaltene Produkt wies eine Länge von 304 Nukleotiden auf (Abb. 6), womit der Transkriptionsstartpunkt 44 bp stromaufwärts vom Startkodon innerhalb eines Polypyrimidinelements liegen würde (Abb. 5). Dieser Startpunkt konnte durch die S1 Nuklease-Kartierung allerdings nicht verifiziert werden. Über die S1 Nuklease-Kartierung wurden zwei Transkriptionsstartpunkte ermittelt (Abb. 7), die 128 bp bzw. 116 bp stromaufwärts vom Startkodon innerhalb einer Polypyrimidinsequenz liegen und deren Positionen im nachfolgenden als Position +1 und +13 angegeben werden (Abb. 5, Abb. 7). Die wahrscheinlichste Erklärung für die zu beobachtende Diskrepanz zwischen den beiden Kartierungsmethoden ist eine vorzeitige Terminierung der Primer-Extensionsreaktion. Bedingt durch die Positionierung des Primers in der S27a-Sequenz liegt die Länge des zu erwartenden Extensionsproduktes mit über 300 Basen über der optimalen Länge von ungefähr 100 Basen. Je größer die Entfernung zwischen der Primerposition und der gesuchten Transkriptionsstartstelle ist, desto größer ist die Wahrscheinlichkeit eines vorzeitigen Abbruchs der reversen Transkription durch GC-reiche Sequenzen und Sekundärstrukturausbildungen innerhalb der mRNA. Für die S1 Nuklease-Kartierung wurde bingegen eine den gesamten 5' untranslatierten Bereich umfassende Einzelstrangprobe eingesetzt (Sequenzbe-25 reich -2289 bis +176; Abb. 5), die aus einem PCR-Produkt gewonnen wurde, wodurch die bei der Primer-Extension auftretenden Probleme der reversen Transkription von GC-reichen Sequenzen umgangen wurden.

Unsere Untersuchungen der 25 kb großen 5' untranslatierten Region zeigten, daß der mögliche Promotor weder eine TATA-Box noch eine CAAT-Box besaß. Dafür aber zeichnete sich die stromaufwärts vom Startkodon gelegene Sequenz durch einen hohen GC-Gehalt aus. Innerhalb dieser Sequenz wurde eine singuläre 30 Bindungsstelle für den Transkriptionsfaktor Spi vorgefunden. Über Si Nuklease-Kartierung wurden zwei prominente Transkriptionsstartpunkte, die innerhalb einer Polypyrimidinsequenz 128 bzw. 116 bp stromaufwärts vom Startkodon lagen, identifiziert.

Beispiel 4: Identifizierung und Eingrenzung des Sequenzbereiches mit Promotoraktivität

# Herstellung von Deletionsklonen durch Exonuklease III Verdau

Über Exonuklease III-Verdau wurde eine Serie von 5' Deletionsklonen hergestellt (Tab. 1). Die 5' untranslatierte Region des Ub/S27a-Gens (-2289 bis +240) wurde dazu in beiden Orientierungen in die HincII-Schnitttierte Region des Ub/S27a-Gens (-2289 bis +240) wurde dazu in beiden Orientierungen in die HincII-Schnitttierte Region des Vektors pBluescript SK — (Stratagene Cloning Systems) kloniert. Zur Einführung von unidirektionaten Dalatieren zuraden diese Utschalden die Verlagen der Verlagene General verlagen der Verlagen d len Deletionen wurden diese Hybridplasmide mit Kpnl und Xhol verdaut und mit Exonuklease III, wie in dem Protokoll des eingesetzten "Erase-a-base"-Kits beschrieben (Promega Corporation), behandelt. Die erhaltenen DNA-Fragmente wurden als BamHI-Fragmente in die singuläre BamHI-Schnittstelle des Vektors pBL-CAT6

Vor Beginn des Exonuklease III-Verdaus kann der Vektor pBluescript Sk -- auch durch Einführung von Adaptoren, die geeignete Restriktionsschnittstellen enthalten, modifiziert werden, um nachfolgende Genklonierungsexperimente zu erleichtern. So können neben BamHI auch noch andere Restriktionsenzymschnittstellen zu Klonierungszwecken herangezogen werden, z. B. nach dem Schema

Noti-Xbai-Spei-BamHi-Smai-EcoRi-3' Ende ...... 5' Ende-Sali/HincII-BamHi 5' Deletionsfragment

65

60

50

55

35

Tab. 1: Zusammenstellung der durch Exonuklease III-Verdau hergestellten 5' Deletionsklone der Ub/S27a 5' untranslatierten Region

5	5' Deletionsfragment	5' Ende des Fragmentes	3' Ende des Fragmentes
10	1612 bp	Position - 1501	Position + 111
	806 bp	Position - 695	Position + 111
	483 bp	Position - 372	Position + 111
	272 bp	Position - 161	Position + 111
15	156 bp	Position - 45	Position + 111

Die Positionsangaben beziehen sich auf die Numerierung der in Abb. 5 dargestellten genomischen Ub/S27a-Seguenz.

Alle Deletionsklone haben ein gemeinsames 3' Ende (Position +111), das zwischen den Transkriptionsstartstellen und dem Startkodon liegt (Abb. 5). Das größte Fragment umfaßt 1.7 kb und das kleinste Fragment 150 bp (Tab. 1). Letzteres ist das einzige Fragment, das nicht mehr die singuläre Sp1-Bindungsstelle enthält. Diese potentiellen Promotorregionen wurden in den eukaryontischen Expressionsvektor pBL-CAT6 vor das promotorlose CAT-Gen, das als Reportergen diente, kloniert und zur transienten Transfektion von serumkultivierten CHO-Zellen eingesetzt.

#### DNA-vermittelte Zelltransfektion und CAT-Assay

Am Vortag der Transfektion wurden 2 × 10<sup>5</sup> Zellen pro 20 cm<sup>2</sup> Schale ausgesät. Die Zellen wurden mit 10 μg Plasmid-DNA (CAT-Reporterkonstrukte) und 500 ng des Plasmides pCMVtklacZ unter Verwendung einer modifizierten Calciumphosphat-Präzipitationsmethode transfiziert (Chen & Okayama, 1987). Die β-Galactosidase-Aktivität des Kontrollvektors pCMVtklacZ wurde dabei zur Bestimmung der Transfektionseffizienz herangezogen. Überschüssiges DNA-Präzipitat wurde nach 4stündiger Inkubation bei 37°C und 5% CO<sub>2</sub> durch Waschen mit PBS entfernt.

Nach einer Inkubationsperiode von 48 Stunden wurden die Zellen zunächst mit PBS gewaschen. Danach wurde je 1 ml eiskalter NTE-Puffer (0.1 M NaCl, 10 mM Tris-HCl pH 7.8, 1 mM EDTA) in die Schalen gegeben und die Zellen wurden mit Hilfe eines Schabers von den Schalen abgelöst und in Eppendorfgefäße überführt. Die Zellen wurden durch 3minitige Zentrifugation bei 9000 rpm pelletiert, in 70 µl 0.25 M Tris-HCl pH 7.8 resuspendiert und bei -70°C gelagert. Für die Bestimmung der Chloramphenicol-Acetyltransferase-Aktivität nach der Methode von Sleigh wurden jeweils 30 µl der Zellsuspension eingesetzt (Sleigh, 1986). Eine Normalisierung der relativen CAT-Aktivität jeder Transfektion wurde auf der Basis der nach der Methode von Norton und Coffin bestimmten β-Galactosidase-Aktivität vorgenommen (Norton & Coffin, 1985). Für diesen Test wurden jeweils 10 µl der Zellsuspension eingesetzt. In allen Fällen wurde außerdem eine Korrektur bezüglich der eingesetzten Proteinmenge vorgenommen. Die Proteinkonzentration wurde dabei nach der Bradford-Methode bestimmt (Ausubel et al., 1987).

In dem Histogramm in Abb. 8 sind die Ergebnisse aus vier unabhängig voneinander durchgeführten transienten Expressionsexperimenten dargestellt. Zur Kontrolle wurden Plasmide eingesetzt, in denen die CAT-Genexpression durch einen konstitutiven viralen Promotor gesteuert wird. In pBL-CAT5 ist es der Thymidinkinasepromotor des Herpes simplex Virus. In pCMVtkCAT liegt dieser Promotor in Kombination mit einem Enhancer des humanen Cytomegalievirus vor und in pKSSV2CAT handelt es sich um den SV40-Promotor. pBL-CAT6 diente als Negativkontrolle und enthält ein promotorloses CAT-Gen.

Mit Ausnahme des 156 bp Fragmentes zeigten alle Ub/S27a-Fragmente, die in 5'-3' Orientierung vor das promotorlose CAT-Reportergen kloniert worden waren, eine starke Promotoraktivität, die 25 bis 3mal höher war als die des tk-Promotors des Herpes simplex Virus (Abb. 8). Die stärkste Promotoraktivität, die mit der des SV40-Promotors in pKSSV2CAT vergleichbar war, wiesen dabei die Fragmente von 483 bp und 272 bp auf Lediglich die virale CMV-Enhancer/tk-Promotor-Kombination in pCMVtkCAT resultierte in einer noch um ungefähr 10% höheren CAT-Aktivität. Bei einer bis zur Position — 45 reichenden Deletion (156 bp Fragment), die auch die singuläre Sp1-Bindungsstelle umfaßte, war keine CAT-Aktivität mehr feststellbar (Abb. 8). Die Ub/S27a 5' untranslatierte Region, die für die Vermittlung einer starken Promotoraktivität ausreichend ist, läßt sich somit auf den Bereich von — 161, dem 5' Ende des 272 bp Fragmentes, bis —45, dem 5' Ende des 156 bp Fragmentes, eingrenzen. Innerhalb dieses 117 bp umfassenden Bereiches liegt auch die singuläre Sp1-Bindungs-

Ein unerwartetes Resultat war die Beobachtung, daß die kürzeren Fragmente auch in der 3'-5' Orientierung eine Promotoraktivität aufwiesen (Abb. 8). Allerdings ist dieser auf dem Gegenstrang lokalisierte Promotor nicht so stark wie der Ub/S27a-Promotor, sondern um 42% reduziert. Auch hier zeigten die Fragmente von 483 bp und 272 bp die größte Aktivität. Diese Aktivität war mit der des tk-Promotors in pBL-CAT5 vergleichbar.

Das zugehörige Gen, dessen Expression von diesem Gegenstrangpromotor aus gesteuert wird, konnte bisher noch nicht identifiziert werden. Es könnte sich also bei dem oben erwähnten 117 bp Promotorbereich sogar um eine bidirektionale Promotorregion handeln.

Zusammenfassend kann gesagt werden, daß mit dem von den Erfindern der vorliegenden Erfindung isolierten Ub/S27a-Promotor aus CHO-Zellen erstmals ein sehr starker konstitutiver homologer Promotor des Hamsters bereitgestellt wird. Untersuchungen an stabil transfizierten serumkultivierten CHO-Zellen belegen, daß der Ub/S27a-Promotor auch nach der Integration in das Zellgenom äußerst aktiv ist und für eine sehr starke Expression des CAT-Reportergenes sorgt.

Literatur

10

Adams, S.M., Sharp, M.G., Walker, R.A., Brammar, W.J. & Varley, J.M. (1992) Differential expression of translation-associated genes in benign and malignant human breast tumours Br.J.Cancer 65, 65-71 Ausubel, F.M., Brent, R., Kingston, R.E., Moore, D.D., Smith, J.A., Seidman, J.G. & Struhl, K. (1987) 15 Current protocols in molecular biology Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience Baker, R.T. & Board, P.G. (1991) The human ubiquitin-52 amino acid fusion protein gene shares several structural features with mammalian ribosomal protein genes Nucleic Acids Research 19, 1035-1040 20 Boshart, M., Klüppel, M., Schmidt, A., Schütz, G. & Luckow, B. (1992) Reporter constructs with low background activity utilizing the cat gene Gene 110, 129-130 Breathnach, R. & Chambon, P. (1981) Organization and expression of eukaryotic split genes coding for proteins 25 Ann.Rev.Biochem. 50, 349 — 383 Chen, C. & Okayama, H. (1987) High-efficiency transformation of mammalian cells by plasmid DNA J. Mol. Cell. Biol. 7, 2745-2752 Ciechanover, A. (1994) 30 The ubiquitin-proteasome proteolytic pathway Cell 79, 13-21 Dynan, W.S. & Tjian, R. (1983) The promoter-specific transcription factor Sp1 binds to upstream sequences in the SV40 early promoter Cell 35.79-87 35 Faisst, S. & Meyer, S. (1992) Compilation of vertebrate-encoded transcription factors Nucleic Acids Research 20, 3-26 Finley, D., Bartel, B. & Varshavsky, A. (1989) The tails of ubiquitin precursors are ribosomal proteins whose fusion to ubiquitin facilitates ribosome biogenesis Nature 333, 394-401 Fornace, A.J., Mama, I., Hollander, M.C. & Lamoreaux, E. (1989) Ubiquitin niRNA is a major stress-induced transcript in mammalian cells Nucleic Acids Research 17, 1215-1230 Huxley, C. & Fried, M. (1990) The mouse rpL7a gene is typical of other ribosomal protein genes in it's 5' region but differs in being located in a tight cluster of CpG-rich islands Nucleic Acids Research 18,5353-5357 Jentsch, S., Seufert, W. & Hauser, H.-P. (1991) Genetic analysis of the ubiquitin system 50 Biochimica et Biophysica Acta 1089, 127-139 Kaufman, R. J. (1987) High level production of proteins in mammalian cells In: Genetic Engineering: Principles and methods (Hrsg. J K Setlow), Bd. 9, S. 155 Plenum Publishing, New York 55 Luckow, B., Schütz, G. (1987) CAT constructions with multiple unique restriction sites for the functional analysis of eucaryotic promoters and regulatory elements Nucleic Acids Res. 15, 5490 Luo, X. & Kim, K.-H. (1990) 60 An enhancer element in the house-keeping promoter for acetyl-CoA carboxylase gene Nucleic Acids Research 18, 3249 — 3254 Meyer, J., Nick, S., Stamminger, T., Grummt, F., Jahn, G. & Lipps, H.J. (1993) Inhibition of HIV-1 replication by a high-copy-number vector expressing antisense RNA for reverse transcripta-Gene 129, 263-268 Nicolaides, N.C. & Stoeckert, C.J. (1990)

A simple, efficient method for the separate isolation of RNA and DNA from the same cells

#### 195 39 493 DE

BioTechniques 8, 154-155

Norton, P.A. & Coffin, J.M. (1985)

Bacterial p-galactosidase as a marker of Rous Sarcoma virus gene expression and replication Mol. Cell. Biol. 5, 281 - 290

Redman, K.L. & Rechsteiner, M. (1989)

Identification of the long ubiquitin extension as ribosomal protein S27a

Nature 338, 438-440

Sambrook, J., Fritsch, E.F. & Maniatis, T. (1989)

Molecular cloning: A Laboratory Manual

Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY

Schlesinger, M.J. & Bond, U. (1987)

Ubiquitin genes

Oxf Survey Euk. Genes 4, 77—91

Shimbara, N., Sato, C., Takashina, M., Tanaka, T., Tanaka, K. & Ichihara, A. (1993)

Down-regulation of ubiquitin gene expression during differentiation of human leukemia cells

FEBS Letters 322, 235-239

Sleigh, M.J. (1986)

A nonchromatographic assay for expression of the chloramphenicol acetyl transferase gene in eukaryotic cells Anal Biochem. 156, 252—256

Urlaub, G. & Chasin, L.A. (1980)

Isolation of chinese hamster cell mutants deficient in dihydrofolate reductase activity

Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77, 4216-4220

Tsonis, P.A., Manes, T., Millan, J.L. & Goetinck, P.F. (1988)

CAT constructs with convenient sites for cloning and generating deletions

Nucleic Acids Research 16,7745

Wegner, M., Zastrow, G., Klavinius, A., Schwender, S., Müller, F., Luksza, H., Hoppe, J., Wienberg, J. & Grummt, F.

Cis-acting sequences from mouse rDNA promote plasmid DNA amplification and persistence in mouse cells: implication of HMG-I in their function

Nucleic Acids Research 17, 9909—9932 Wiborg, O., Pedersen, M.S., Wind, A., Berglund, L.E., Marcker, K.A. & Vuust, J. (1985)

The human ubiquitin multigene family: some genes contain multiple directly repeated ubiquitn coding sequences EMBO J. 4, 755-759

Wong, J.M., Mafune, K., Yow, H., Rivers, E.N., Ravikumar, T.S., Steele, G.D. & Chen, L.B. (1993)

Ubiquitin-ribosomal protein S27a gene overexpressed in human colorectal carcinoma is an early growth response gene

Cancer Research 53, 1916-1920

60

65

#### Patentansprüche

40 1. Nukleinsäuremolekül, das Promotorsequenzen und/oder andere regulatorische Sequenzen des Ubiquitin-S27a-Gens enthält.

2. Nukleinsäuremolekül nach Anspruch 1, wobei die Promotorsequenzen und/oder anderen regulatorischen Sequenzen aus dem Ubiquitin-S27a-Gen des Hamsters abgeleitet sind.

3. Nukleinsäuremolekul nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei die Promotorsequenzen und/oder 45 anderen regulatorischen Sequenzen in der Sequenz gemäß Abb. 5 enthalten sind.

4. Nukleinsäuremolekül nach Anspruch 3, wobei die Promotorsequenzen in der Sequenz enthalten sind, die den Positionen - 161 bis - 45 gemäß Abb. 5 entspricht.

5. Nukleinsäuremolekül, das eine Promotorsequenz enthält, die aus der Sequenz gemäß Abb. 5 durch Substitution, Insertion oder Deletion von einer, zwei, drei oder mehr Basen ableitbar ist, ohne daß durch 50 diese Substitution, Insertion oder Deletion die Promotoraktivität deutlich erniedrigt wird.

6. Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß es einen oder mehrere Enhancer enthält, der/die mit der Promotorsequenz funktioneff verknüpft ist/sind.

7. Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es regulatorische Sequenzen enthält, über die die Transkriptionsaktivität der Promotorsequenz reguliert werden kann.

8. Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Promotorsequenzen und/oder regulatorischen Sequenzen mit einem Gen funktionell verknüpft sind.

9. Nukleinsäuremolekül nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Gen für Gewebeplasminogenaktivator, second-generation-Gewebeplasminogenaktivator, Interferon, Tumornekrosefaktor, Erythropoietin, Granulozyten-Kolonie-stimulierenden Faktor, oder Mangan-Superoxiddismutase kodiert.

10. Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Expressionsvektor ist.

11. Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Promotor durch Rekombination in das Genom von eukaryontischen Wirtszellen, vorzugsweise Hamsterzellen, besonders bevorzugt CHO-Zellen, integriert werden kann.

12. Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es eine amplifikationsfördernde Sequenz enthält.

13. Wirtszelle, in die ein Nukleinsäuremolekül nach einem der Ansprüche 1 bis 12 eingeführt wurde.

12

- 14. Wirtszelle, in die ein Nukleinsäuremolekül eingeführt wurde, das das Gen für ein heterologes Genprodukt in Verknüpfung mit dem Promotor des Hamster-Ub/S27a-Gens enthält.
- 15. Verfahren zur Herstellung eines heterologen Genprodukts in einer eukaryontischen Wirtszelle, vorzugsweise einer Hamsterzelle, besonders bevorzugt einer CHO-Zelle, dadurch gekennzeichnet, daß ein Nukleinsäuremolekül gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 in die eukaryontische Wirtszelle eingeführt wird, die Wirtszelle kultiviert und das synthetisierte Genprodukt isoliert wird.
- 16. Verfahren zur Herstellung eines heterologen Genprodukts in einer eukaryontischen Wirtszelle, vorzugsweise einer Hamsterzelle, besonders bevorzugt einer CHO-Zelle, dadurch gekennzeichnet, daß das heterologe Genprodukt unter der Kontrolle von Promotorsequenzen und/oder regulatorischen Sequenzen des Ubiquitin-S27a-Gens exprimiert wird.

10

30

35

45

50

55

60

65

- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Promotorsequenzen und/ oder regulatorischen Sequenzen in der Abb. 5 enthalten sind.
- 18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Promotorsequenzen in der Sequenz enthalten sind, die den Positionen —161 bis —45 gemäß Abb. 5 entspricht.
- 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 15 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß das heterologe Gen für Gewebeplasminogenaktivator, second-generation-Gewebeplasminogenaktivator, Interferon, Tumornekrosefaktor, Erythropoietin, Granulozyten-Kolonie-stimulierenden Faktor, oder Mangan-Superoxiddismutase kodiest
- 20. Starker homologer Promotor des Hamsters.
- 21. Promotor nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Transkriptionsaktivität aufweist, die 20 größer ist als diejenige des Thymidinkinasepromotors aus Herpes simplex.
- 22. Promotor nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Transkriptionsaktivität aufweist, die mindestens in der gleichen Größenordnung liegt wie diejenige des SV40-Promotors.
- 23. Promotor nach einem der Ansprüche 20 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß er mindestens eines der Merkmale: GC-reicher Sequenzbereich, Sp1-Bindungsstelle, Polypyrimidinelement, Abwesenheit einer 25 CAAT-Box, Abwesenheit einer TATA-Box aufweist.
- 24. Promotor nach einem der Ansprüche 20 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Sp1-Bindungsstelle, aber keine TATA-Box aufweist.
- 25. Promotor nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß der in der Sequenz gemäß Abb. 5 enthalten ist.
- 26. Promotor nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß er in der Sequenz enthalten ist, die den Positionen –161 bis –45 gemäß Abb. 5 entspricht.
- 27. Verfahren zur Expression eines heterologen Genprodukts in Hamsterzellen, vorzugsweise CHO-Zellen, dadurch gekennzeichnet, daß das Genprodukt unter der Kontrolle eines Promotors gemäß einem der Ansprüche 21 bis 26 exprimiert wird.
- 28. Verwendung eines Promotors nach einem der vorangegangenen Ansprüche zur Herstellung eines heterologen Genprodukts in Hamsterzellen, vorzugsweise CHO-Zellen.
  29. Ub/S27a-Gen aus Hamster.
- 30. Uh/S27a-Gen nach Anspruch 29 mit der Sequenz gemäß Abb. 1 oder einer Sequenz, die unter stringenten Bedingungen mit einem Nukleinsäuremolekül mit der Sequenz gemäß Abb. 1 hybridisiert.

Hierzu 9 Seite(n) Zeichnungen

Nummer: DE 195 39 493 A1
Int. Cl.<sup>6</sup>: C 12 N 15/79
Offenlegungstag: 30. April 1997

92.2% H	omologie	
СНО	CAAGTAGTTGTGTATGAATAAAAA	508
Mensch	CAAGTAA	509
	+++	
СНО	TTTTGACAGACATTACTGTGGCAAGTGTTGTCTGACTTACTGCTTCAACAAACCAGAAGA	480
Mensch	CTTTGACAGACATTATTGTGGCAAATGTTGTCTGACTTACTGTTTCAACAAACCAGAAGA	.502
сно	TCGCCTTCGTCGAGAGTGTCCATCTGATGAGTGTGGTGCTGGAGTTTTCATGGCTAGCCA	420
Mensch	TCGCCTTCGTCGAGAGTGCCCTTCTGATGAATGTGGTGCTGGGGTGTTTATGGCAAGTCA	442
СНО	AAAGAAGGTTAAGTTGGCTGTGCTGAAGTACTATAAGGTGGATGAAAATTGGCAAAATTAG	360
Mensch	AAAGAAGGTTAAGCTGGCTGTCCTGAAATATTATAAGGTGGATGAGAATGGCAAAATTAG	382
СНО	TGGTGCTAAGAAGAAGAAGAAGAAGTCCTACACCACTCCCAAGAAGAATAAGCATAAGAG	300
Mensch	TGGTGCTAAGAAAAGGAAGAAGAAGTCTTACACCACTCCCAAGAAGAATAAGCACAAGAG	322
СНО	TTTGTCTGACTACAACATCCAAAAGGAGTCCACCCTTCATCTTGTGTTGAGACTTCGTGG	240
Mensch	TTTGTCTGACTACAATATTCAAAAGGAGTCTACTCTTCATCTTGTGTTGAGACTTCGTGG	262
CHO	AATTCCTCCTGACCAGCAGAGGCTGATCTTTGCTGGTAAGCAACTGGAAGATGGCCGTAC	180
Mensch	AATTCCTCCTGATCAGCAGAGACTGATCTTTGCTGGCAAGCAGCTAGAAGATGGACGTAC	202
СНО	CGAGGTTGAACCCTCGGACACTATAGAAAATGTAAAGGCCAAGATCCAGGATAAGGAAGG	120
Mensch	CGAGGTTGAACCCTCGGATACGATAGAAAATGTAAAGGCCAAGATCCAGGATAAGGAAGG	142
СНО	TGGAACCGCCGCCAAGATGCAGATTTTCGTGAAGACCCTTACGGGGAAAACGATCACGCT :::	60
Mensch	TGGAGCCGCAACCAAATGCAGATTTTCGTGAAAACCCTTACGGGGAAGACCATCACCCT	82

Abb. 1

Poly A Signal ::: Startkodon +++ Stoppkodon

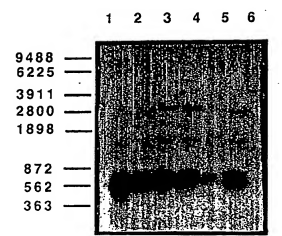
Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: DE 195 39 493 A1 C 12 N 15/79 30. April 1997

Mensch	MQIFVKTLTGKTITLEVEPSDTIENVKAKIQDKEG	3
CHO	MQIFVKTLTGKTITLEVEPSDTIENVKAKIQDKEG	:
Mensch	IPPDQQRLIFAGKQLEDGRTLSDYNIQKESTLHLV	7
CHO	IPPDQQRLIFAGKQLEDGRTLSDYNIQKESTLHLV	7
Mensch	LRLRGGAKKRKKKSYTTPKKNKHKRKKVKLAVLKY	10
СНО	LRLRGGAKKRKKKSYTTPKKNKHKRKKVKLAVLKY	10
Mensch	YKVDENGKISRLRRECPSDECGAGVFMASHFDRHY	14
CHO	YKVDENGKISRLRRECPSDECGAGVFMASHFDRHY	14
Mensch	CGKCCLTYCFNKPEDK	15
СНО	CGKCCLTYCFNKPEDK	15

100% Homologie

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag:

DE 195 39 493 A1 C 12 N 15/79 30. April 1997



Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>:

Offenlegungstag:

DE 195 39 493 A1 C 12 N 15/79

30. April 1997

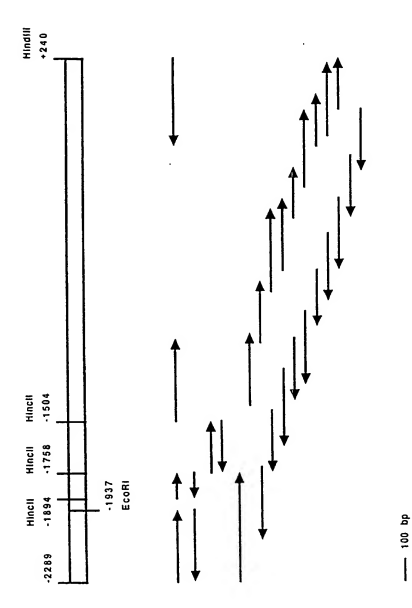


Abb. 4

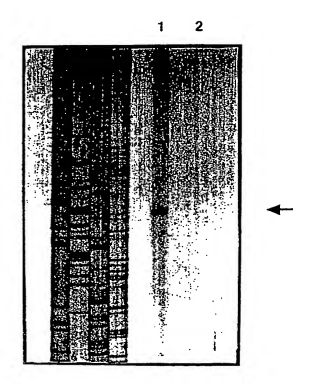
ZEICHNUNGEN SEITE 5	Nummer: Int. Cl. <sup>6</sup> : Offenlegungstag:	DE 195 39 493 A1 C 12 N 15/79 30. April 1997
GATCTCCAGGACAGCCATGGCTATTACACAGAGAAACC	CTGTCTGGAAAA	- 2240
ACAAAAATTAGTGTCCATGTGTAAATGTGTGGAGTAT	GCTTGTCATGCC	- 2190
ACATACAGAGGTAGAGGGCAGTTTATGGGAGTCAGTTC	CTATTCTTCCTT	- 2140
TATGGGGACCTGGGGACTGAACTCAGGTCATCAGGCT	iggcagaaagtg	- 2090
CATTAGCTCACGGAGCCTTATCATTGGCGAAAGCTCTC	TCAAGTAGAAAA	- 2040
TCAATGTGTTTGCTCATAGTGCAATCATTATGTTTCGAC	GAGGGGAAGGGT	- 1990
ACAATCGTTGGGGCATGTGTGGTCACATCTGAATAGCA	STAGCTCCCTAG	- 1940
GA <u>GAATTC</u> CAAGTTCTTTGGTGGTGTATCAATGCCCTT? EcoRI	AAAGGG <u>GTCAAC</u> HincII	- 1890
AACTTTTTTCCCTCTGACAAAACTATCTTCTTATGTC	CTTGTCCCTCAT	- 1840
ATTTGAAGTATTTTATTCTTTGCAGTGTTGAATATCAA	TTCTAGCACCTC	- 1790
AGACATGTTAGGTAAGTACCCTACAACTCAG <u>GTTAAC</u> TA Hincii	AATTTAATTTAA	- 1740
CTAATITAACCCCAACACTITTTCTTIGTTTATCCACAI	TTGTGGAGTGT	- 1690
GTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGT	STGTGTGTGTGT	- 1640
GTGTGTGCCGCGCGCGCTCGGATCATTCTACCTTTTC	TTTAAAAAATG	- 1590
TTAGTCCAGGGGTGGGGTGCACTGTGAAAGTCTGAGGG	PAACTTGCTGGG	- 1540
1	-> 1612 bp	
GTCAGTTCTTTCCACTATAGGACAGA ^CTCCAGGT <u>GTC/</u>		- 1490
ACAGAACCATCCAAATAGCCCTATCTAATTTTAGTTTTT	TATTTATTAT	- 1440
TTTTTGTTTTTCGAGACAGGGTTTCTCTGTGGCTTTGGA	AGGCTGTCCTGG	- 1390
AACTAGCTCTTGTAGACCAGGCTGGTCTCGAACTCAGAG	SATCCACCTGCC	- 1340
TCTGCCTCCTGAGTGCTGGGATTAAAGGCATGCGCCACC	CAACGCTTGGCT	- 1290
CTACCTAATTTTAAAAGAGATTGTGTGTCACAAGGGTGT	CATGTCGCCCT	- 1240
GCAACCACCCCCCCCAAAAAAAAAAAAAAAAAAAACTTC	CACTGAAGCTGA	- 1190
AGCACGATGATTTGGTTACTCTGGCTGGCCAATGAGCTC	TAGGGAGTCTC	- 1140
CTGTCAAACAGAATCTCAACAGGCGCAGCAGTCTTTTTT	PAAAGTGGGGTT	- 1090
ACAACACAGGTTTTTGCATATCAGGCATTTTATCTAAGC	CTATTTCCCAGC	- 1040
CAAAAATGTGTATTTTGGAGGCAGCAGAGCTAATAGATT	CAAAATGAGGGA	- 990
AGAGCCCACACAGGTTATTAGGAAGATAAGCATCTTCTT	TATATAAAACA	- 940
AAACCAAACCAAACTGGAGGAGGTCTACCTTTAGGGATC	GAAGAAAAGAC	- 890
ATTTAGAGGGTGCAATAGAAAGGGCACTGAGTTTGTGAG		- 840
GGAGAGGGCGCAACCGCTTTAACTGTCCTGTTTTGCCTA	ATTTTTTGGGGA	· 790

ZEICHNUNGEN SEITE 6	Nummer: Int. Ci. <sup>6</sup> : Offenlegungstag:	C 12 N	<b>5 39 493 A1 I 15/79</b> ril 1997
CAGCACATGTTCCTATTTTTCCCAGGATGGGC	ATCICCACGTCCAAACT	-	740
TGCGGTCGAGGACTACAGTCATTTTGCAGGTTT		_	690
TAAAACGTGCAAAGGTGACCATTAACCGTTTCA		_	640
CGGCTCAGATGCTTCCTCTGACTGAGGGCCAGG			590
AGGCCACACCCGCACTTGGGAAGACTCGATTTG		•	540
ACGCCCAGCAGGCTCCTCGGCTACACCTTCAG		_	490
CCCATAACCCTTCCCTTCTAGGCATTTCCGGCG		-	440
CAAACATTCGGCCCCATCCCCGGTCCTCACCT			390
-> 483.bp			
CTCCAGAGTITAGAGACTATAACCAGATAGCCC	YGGATGTGTGGAACTGCA	_	340
TCTTCGACGAGTAGTTTAGCAAAAAGAAAGG		_	290
CCCAGACAGACTTGTGTTACCTCTCTTCTCATC		-	240
AAAGGAAAGCCCCTCTTAGTCGCATCGACTGTC		_	190
	72 bp		
ACATTTTAATGTTGGGCACACCGTTTCGAGGAC	CCGAAATGAGAAAGAGCA	-	140
TAGGGAAACGGAGCGCCCGAGCTAGTCTGGCAC	CTGCGTTAGACAG <u>CCGCG</u>	-	90
	SacII		
	-> 156 bp		
GTCGTTGCAGCGGCAGGCACTTGCGTGGACGC	CAAGGGGCGGTCTTTC	-	40
	>>>>>		
	+1		
GGCCGGGAAGCCCCGTTGGTCCGCGCGCTCTT		+	11
EagI			
+13			
CCGTGGTGAGTGTGTGCTGCGGGCTGCCGCTCC	CGGCTTGGGGCTTCCCGC	+	61
+85			
GTCGCTCTCACCCTGGTCGGCGGCTCTAATCC		+	111
:::	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		161
GTGGAACCGCCGCCAAGATGCAGATTITCGTGA M Q I F V 1	K T L T G K	•	101
ACGATCACGCTCGAGgtacgaaccaggtggcg1	tgagaagcgaaggcctgc	+	211
TITLE			
cagaggccctctatgctcgctta <u>aagctt</u>		+	240
HindIII			

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>;

Offenlegungstag:

**DE 195 39 493 A1 C 12 N 15/79**30. April 1997



Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: DE 195 39 493 A1 C 12 N 15/79 30. April 1997

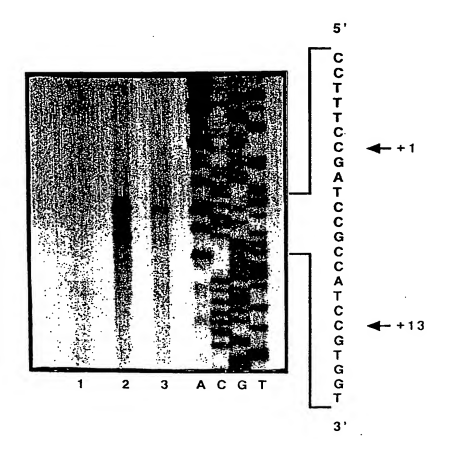


Abb. 7

n

Nummer:

Int. Cl.6:

Offenlegungstag:

DE 195 39 493 A1

C 12 N 15/79

30. April 1997

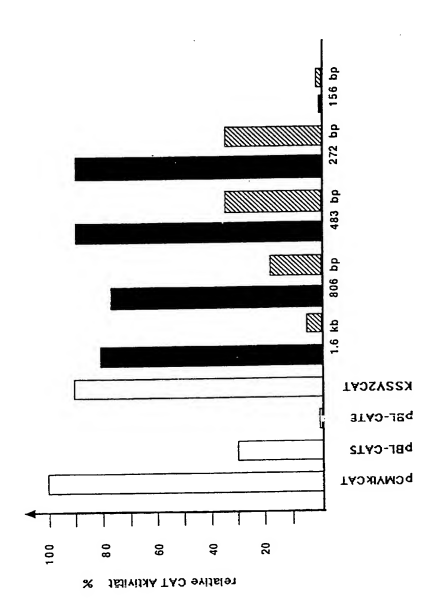


Abb. 8